(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 28 octobre 2004 (28.10.2004)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 2004/091568 A3

- (51) Classification internationale des brevets⁷: A61K 7/48
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR2004/000864

- (22) Date de dépôt international: 7 avril 2004 (07.04.2004)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

- (30) Données relatives à la priorité : 03/04336 8 avril 2003 (08.04.2003) FR
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): INDUSTRIA E COMERCIO DE COSMETICOS NATURA LTDA [BR/BR]; Rodovia Anhanguera, km. 30.5, 07750-000 Cajamar Sao Paulo (BR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement):
 GESZTESI, Jean-Luc [BR/BR]; Rua Apinagés, 930
 apto 147, Sao Paulo (BR). VILLA, Nova, Silva, Luciana [BR/BR]; Rua Américo Alves Pereira Filho n°564, Sao Paulo (BR). ROBERT, Ladislas [FR/FR]; 7, rue Jean-Baptiste Lully, F-94440 Santeny (FR). ROBERT, Alexandre, Michel [FR/FR]; 41, rue François Couperin, F-94440 Santeny (FR).
- (74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques. . etc.; Cabinet Regimbeau, 20, rue de Chazelles, F-75847 Paris Cedex 17 (FR).

- (81) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection nationale disponible): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection régionale disponible): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

- avec rapport de recherche internationale
- (88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 6 mai 2005

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: COSMETIC COMPOSITION OF TWO POLYSACCHARIDES BASED ON FUCOSE AND RHAMNOSE

(54) Titre: COMPOSITION COSMETIQUE DE DEUX POLYSACCHARIDES A BASE DE FUCOSE ET DE RHAMNOSE.

(57) Abstract: The invention relates to a cosmetic composition of two polysaccharides based on fucose and rhamnose, and to the use of the same especially in topically applied products which are used to act on cutaneous, epithelial and conjunctive tissue, especially for cosmetic anti-ageing effects.

(57) Abrégé: La présente invention se rapporte à une composition cosmétique de deux polysaccharides à base de fucose et de rhamnose et son utilisation notamment dans des produits à application topique, pour lesquels une activité sur le tissu cutané épithélial et conjonctif est recherchée, en particulier des effets cosmétiques anti-âge.



JC05 Rec'd PCT/PTO 07 OCT 2005

Composition cosmétique comprenant les FROP-s et les RROP-s, et son utilisation en cosmétique pour une action anti-vieillissement cutané.

La présente invention concerne une nouvelle composition cosmétique de deux polysaccharides à base de fucose et de rhamnose et son utilisation notamment dans des produits à application topique, pour lesquels une activité sur le tissu cutané épithélial et conjonctif est recherchée, en particulier des produits cosmétiques à effet anti-âge.

10

15

20

25

30

5

Au cours du vieillissement la peau s'amincit d'environ 7% en moyenne tous les dix ans (Skin thickness changes in normal aging skin, Branchet et al., Gerontology, 1990, 36: 28-35). Cet amincissement cutané concerne l'épiderme et le derme. Cette perte de tissu représente une perte approximativement équivalente de cellules, kératinocytes de l'épiderme et des fibroblastes du derme. Les kératinocytes présents dans l'épiderme, ainsi que les fibroblastes présents dans le derme sont connus pour élaborer des enzymes protéolytiques qui contribuent à un important amincissement cutané (Dr L. ROBERT: Le vieillissement, CNRS, Belin, 1994; Dr L. ROBERT: Le vieillissement, faits et théories, Dominos, Flammarion, 1995).

Cependant, différentes macromolécules de la matrice extracellulaire (ECM) se comportent différemment. La perte des fibres de collagène a été montrée comme étant moins rapide que la perte de tissu de peau totale. A l'inverse, la biosynthèse de fibronectine a été montrée comme augmentant dans la peau avec l'âge et par des fibroblastes en culture en fonction du nombre de passages. Les fibres élastiques du derme papillaire, formant un réseau vertical, sont progressivement dégradées. Une majorité des réseaux de fibres élastiques horizontales prédominent avec l'âge dans le derme. La densité de surface des fibres élastiques, quantifiée par analyse d'image, a été montrée comme augmentant avec l'âge. Cette nette

5

10

15

20

25

30

augmentation de la densité de surface de l'élastine avec l'âge est cependant accompagnée par un déclin progressif de l'élasticité de la peau. Ces données montrent la complexité des modifications dépendantes de l'âge, du tissu de la peau et de sa composition macromoléculaire.

L'un des paramètres mentionnés ci-dessus concerne l'épaisseur de la peau qui diminue avec l'âge. Les deux couches de derme et de l'épiderme sont affectées par cette évolution.

Ces dernières années, de nombreuses recherches ont eu pour objet d'obtenir des composés actifs contre certains effets du vieillissement cutané. Un premier objectif est d'obtenir un épaississement de la peau. Un autre objectif est de ralentir ce processus d'amincissement cutané et de restaurer l'épaisseur normale du derme.

Les saccharides et les polysaccharides sont des substances bien connues en cosmétique, notamment pour leurs propriétés hydratantes.

Les RROP-s (rhamnose rich oligo- and polysaccharides) sont utilisés en solution aqueuse à 2,5% (p/p) de polysaccharides de haut poids moléculaire composés à 50% de rhamnose. Les RROP-s agissent sur l'adhésion aux kératinocytes au niveau des lectines à rhamnose et sur l'inhibition de l'adhésion des polynucléaires aux kératinocytes. Les RROP-s permettent donc de moduler la propagation des messages cellulaires et d'atténuer par conséquence les réactions irritatives consécutives (effet anti-inflammatoire).

Les FROP-s (fucose rich oligo- and polysaccharides) sont des oligo- et polysaccharides composés de polymères d'un trisaccharide contenant du galactose, de l'acide acétyl-galacturonique et du fucose, qui agit sur les fibroblastes du derme en stimulant leur prolifération, en les protégeant contre la cytotoxicité induite par les radicaux libres émis par l'ascorbate en présence de Fe et d'EDTA (Demandes de brevet FR 2813885 et FR 2813789).

On a maintenant constaté de manière surprenante et inattendue qu'un nouveau mélange de composé rhamnosique et de composé fucosique présente des activités significatives sur différents composants de la peau, se traduisant par un véritable résultat anti-vieillissement nettement visible.

5 Cet effet anti-vieillissement de la composition tient aux propriétés complémentaires des RROP-s agissant sur les kératinocytes en surface de la peau et des FROP-s agissant sur les fibroblastes du derme, notamment par l'inhibition de la dégradation par les radicaux libres de l'acide hyaluronique qui assure dans le derme une fonction fondamentale de remplissage et de cohésion de la peau. L'effet anti-vieillissement de la composition se traduit également par l'augmentation de l'épaisseur du derme et de l'épiderme.

Description

15

30

Ainsi la présente invention a pour objet une composition cosmétique antivieillissement de la peau caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un composé rhamnosique RROP-s, un composé fucosique FROP-s et un excipient cosmétiquement acceptable.

- La composition cosmétique selon la présente invention peut présenter des pourcentages variables de composé fucosique FROP-s et de composé rhamnosique RROP-s, avec en général une majorité de composé fucosique FROP-s, pouvant aller jusqu'à une composition à parties égales de composé fucosique FROP-s et de composé rhamnosique RROP-s.
- De préférence, le mélange de polysaccharides selon l'invention comprend 1/10 de composé rhamnosique et 9/10 de composé fucosique.

Plus particulièrement, le mélange de polysaccharides selon l'invention comprent 1/5 de composé rhamnosique et 4/5 de composé fucosique.

Plus particulièrement le mélange de polysaccharides selon l'invention comprend 1/3 de composé rhamnosique et 2/3 de composé fucosique.

5 -

20

25

30

Plus particulièrement encore, le mélange de polysaccharides selon l'invention comprend 1/2 de composé rhamnosique et 1/2 de composé fucosique.

Le mélange de polysaccharides est tout particulièrement approprié comme actif dans une composition cosmétique notamment anti-âge (application topique). En particulier, les effets biologiques constatés de ce mélange de polysaccharides s'avèrent comparables voire supérieurs à ceux des polysaccharides pris séparément, leurs actions s'étant révélées complémentaires et synergiques.

10 L'excipient cosmétiquement acceptable peut être tout excipient parmi ceux connus de l'homme du métier en vue d'obtenir une composition selon l'invention sous forme d'une crème, d'une lotion, d'un gel, d'une pommade, etc., éventuellement sous la forme d'une émulsion avec en outre des composants connus de l'homme du métier, pour améliorer, modifier ou stabiliser la composition d'un point de vue cosmétique.

A titre d'exemple, la composition selon l'invention peut comprendre des excipients bien connus de l'homme du métier pour la formulation de composition destinée à une application topique. De tels excipients peuvent être choisis parmi le groupe constitué par les agents structurants de la peau (tels que le squalène et les sphingolipides), les agents humectants (tels que la glycérine et l'hydroxy prosilan C), les émollients (tels que le butylène glycol et le lactate de cétyl), les silicones (telles que la cyclométhicone), les agents de protection solaire (tels que les parsol 1789 et Eusolex 6300), les émulsifiants (notamment le Carbopol 1342 associé à la triéthanolamine et la lécithine de soja), les épaississants (notamment la gomme de xanthane), les agents séquestrants (notamment les antioxydants (tels que BHT), les fragrances, les conservateurs. l'eau et les mélanges de ceux-ci.

Le mélange d'oligosaccharides est utilisé selon une proportion comprise entre environ 0,1 et 10% en poids, par rapport au poids total de la composition cosmétique.

5

Bien entendu, les conditions opératoires pour préparer la composition cosmétique selon l'invention font partie des connaissances générales de l'homme du métier.

5

Légende des figures

La Figure 1 est une courbe reportant les résultats d'efficacité de capture des radicaux libres par les FROP-s et les RROP-s présentés à l'exemple 1, en terme de pourcentage d'inhibition de la dégradation par les radicaux libres de l'acide hyaluronique sur des explants de peau par concentration en FROP-s et en RROP-s.

La Figure 2 est une courbe présentant les résultats de dégradation de l'acide hyaluronique en présence de radicaux libres et/ou de RROP-s présentés à l'exemple 2, en utilisant une mesure viscosimétrique basée sur la libération de radicaux libres (°OH) par l'ascorbate en présence de Fe et EDTA.

Exemple1

20

15

Dans cet exemple on a comparé la capacité de capture des radicaux libres des RROP-s et des FROP-s en utilisant une mesure viscosimétrique basée sur la libération de radicaux libres (°OH) par l'ascorbate en présence de Fe et EDTA.

25

Figure 1

La Figure 1 présente l'inhibition dose-dépendante par les FROP-s et les RROP-s de la dégradation par les radicaux libres de l'acide hyaluronique.

On observe que les RROP-s présentent une importante inhibition à faible concentration (moins de 10 µg/ml) mais que cet effet arrive à un plateau à des plus fortes concentrations, après 100 µg/ml.

On observe que les FROP-s présentent une faible inhibition pour les faibles concentrations (moins de 20% d'inhibition jusqu'à 50 µg/ml). Cependant, l'inhibition augmente de façon linéaire à de plus fortes concentrations et dépasse l'inhibition observée pour les RROP-s: à 100 µg/ml l'inhibition est de 38% pour les RROP-s et de 55% pour les FROP-s. En conclusion, ces résultats suggèrent qu'aux concentrations relatives à la composition du mélange de FROP-s et de RROP-s de la présente invention, il y a un effet synergique de ces deux polysaccharides sur la capture des radicaux libres.

Exemple 2

15

Dans cet exemple on a mesuré la variation de la viscosité de l'acide hyaluronique en présence de radicaux libres et/ou de RROP-s en utilisant une mesure viscosimétrique basée sur la libération de radicaux libres (°OH) par l'ascorbate en présence de Fe et EDTA.

20

25

30

Figure 2

La Figure 2 présente la dégradation de l'acide hyaluronique par les radicaux libres libérés par l'ascorbate en présence de Fe et EDTA en fonction du temps d'exposition: 1) en l'absence d'agent libérant des radicaux libres, 2) en présence de tels agents à 1/1000 et 3) en présence de tels agents à 1/1000 et de RROP-s à 500 µg/ml.

On observe que la variation de viscosité entre l'acide hyaluronique seul et en présence de radicaux libres est de 14,5 cpoises/min, alors qu'elle n'est que de 7,0 cpoises/min en présence de RROP-s. Le pourcentage

7

d'inhibition par les RROP-s de la dégradation de l'acide hyaluronique par l'agent libérant des radicaux libres est donc de 52%.

On en conclut que les RROP-s ont une action de protection de l'acide hyaluronique vis-à-vis des radicaux libres.

5

. 7

Exemple 3

Dans cette exemple nous avons examiné les effets d'une application locale de RROP-s (Rhamnosoft®) et de FROP-s (Elastinol®) et le mélange des deux sur l'épaisseur de la peau du rat sans poils.

MATERIEL ET METHODES

Animaux et traitements

10 rats femelles sans poils d'un poids initial moyen de 170g ont été utilisés 15 pour cette étude. Ces 10 animaux sont divisés en 3 groupes:

le premier groupe inclut 3 rats (n°-s 1, 2 et 3)

le second groupe inclut également 3 rats (n°-s 4, 5 et 6), et finalement le troisième groupe comprend 4 rats (n°-s 7, 8, 9 et 10).

Les rats sont gardés dans des cages individuelles et ont un accès libre à

l'eau et à de la nourriture industrielle pour rats. Le côté gauche de ces
animaux est utilisé pour le contrôle et traité uniquement par la préparation
de base utilisée comme véhicule: BioDerma "Biobase Crème H/E". Le
côté droit des animaux est traité avec la même base contenant également
les principes actifs suivants: Rhamnosoft 0,25% pour le premier groupe,
Elastinol 0,75% pour le deuxième groupe et mélange des deux
polysaccharides dans les mêmes proportions, donnant une concentration
finale de 1% pour le troisième groupe. 1 g de ces trois préparations est
administré localement 5 jours par semaine pendant 4 semaines. La
pénétration de ces préparations est effectuée par étalement du produit et
friction pendant approximativement une minute de chaque côté.

5

10

15

Collection des échantillons de peau

Après la période de traitement les animaux sont sacrifiés par injection d'une dose létale d'anesthésique au pentobarbital. Afin d'éviter la contraction de la peau après prélèvement, on colle sur la peau des rats des anneaux de plastique de 10 mm de diamètre en utilisant de la colle cyanoacrylate (cyanolithe). La peau est ensuite découpée autour de l'anneau (0,785 cm²) et prélevée. On colle un second anneau sur la surface intérieure de la peau, exactement à l'opposé de l'autre anneau. Ces échantillons de peau circulaires sont ensuite fixés dans une solution de Bouin pendant 24 heures suivi d'un lavage, d'une déshydratation, d'une imprégnation de solvants de la paraffine, puis on pratique l'inclusion dans de la paraffine contenant un polymère synthétique (paraplast). De chaque bloc de paraplast on confectionne 12 coupes d'une épaisseur de 5µ avec un microtome Reichert. Deux de ces coupes sont colorées avec l'hématoxyline et l'éosine (HE), deux colorants histologiques. De telles coupes colorées à l'HE sont utilisées pour la mesure de l'épaisseur du derme.

Evaluation de l'épaisseur du derme

Cette évaluation se fait sur les coupes colorées à l'hématoxyline-éosine, observées sur un photo-microscope Zeiss muni d'une caméra vidéo noir et blanc, relié à un microordinateur Nixdorf Power Tower contenant le logiciel d'analyse d'image Visiolab 1000 de Biocom (France). On utilise la fonction de mesure de longueur semi-automatique, les résultats sont exprimés en pixels (points image). Le rapport d'agrandissement est de 20x. La calibration est faite en mesurant des longueurs connues sur une cellule de Malassez, ce qui permet la conversion des valeurs en pixels en microns. Pour obtenir l'épaisseur du derme, des droites perpendiculaires sont tracées de la lame basale dermo-épidermique jusqu'à la limite supérieure de l'hypoderme. 10 champs microscopiques sélectionnés de façon aléatoire ont été analysés pour chaque échantillon de peau, avec 25

mesures par champ, ce qui donne un total de 250 mesures pour chaque échantillon. Les mesures individuelles, ainsi que les moyennes ± la déviation standard de chaque champ sont enregistrés et servent à l'évaluation finale des résultats.

Comme tous les 10 rats ont un côté contrôle, les valeurs témoins sont les moyennes de 2500 mesures individuelles. Comme seulement 3 rats composent les deux premiers groupes, les moyennes pour ceux-ci sont obtenues sur 750 mesures. Finalement, pour le groupe traité avec le mélange des deux polysaccharides, la moyenne est basée sur 1000 mesures individuelles. Un nombre aussi élevé de mesures confère un haut degré de sécurité à l'évaluation statistique des résultats, effectuée avec le logiciel StatView et le test t de Student.

Résultat de l'épaisseur du derme

Pour les mesures de l'épaisseur du derme un objectif de 2,5x est utilisé, donnant un grossissement final de 20x. Le Tableau 2 montre les résultats obtenus, exprimés en pixels (points image).

Tableau 1

Traitement	Valeur	Erreur	test t de Student
des rats	moyenne	standard	comparativement
_	en pixels	à la moyenne	aux contrôles
Contrôles	172,21	4,67	
Rhamnosoft	182,96	5,52	N.S.
Elastinol	179,96	5,63	N.S.
Mélange	199,19	2,88	p<0,0001
Elastinol/Rhamnosoft			
:			·

On voit que les trois moyennes correspondant aux dermes des échantillons de peaux traitées sont plus ou moins supérieures à la valeur témoin. L'épaisseur moyenne des dermes témoins est de 172,21±4,67 pixels.

- Pour les dermes traités au Rhamnosoft, le chiffre correspondant est de 182,96±5,52 pixels. Ceci correspond à une augmentation de l'épaisseur du derme de 6,2% par rapport à la valeur témoin, mais cette différence n'est pas statistiquement significative.
- 10 Pour les dermes traités à l'Elastinol, l'épaisseur moyenne obtenue est de 179,96±5,63 pixels, supérieur de 4,5% seulement à la valeur témoin. Cette différence n'est pas non plus statistiquement significative.

L'épaisseur moyenne du derme après 4 semaines de traitement avec un mélange de Rhamnosoft et de l'Elastinol est de 199,19±2,88 pixels. Cette augmentation de l'épaisseur du derme traité par ce mélange, comparée avec la valeur témoin, est statistiquement hautement significative: p<0,0001.

20 **DISCUSSION**

25

30

Les résultats exposés précédemment indiquent que dans des concentrations faibles ni le Rhamnosoft (0,25%) ni l'Elastinol (0,75%) seuls, n'augmentent significativement l'épaisseur du derme de la peau des rats traités. A l'inverse, quand le mélange des deux de ces polysaccharides est utilisé pour le traitement, chacun étant présent à la concentration individuellement utilisée, une augmentation statistiquement significative de l'épaisseur du derme est observée, correspondant à peu près à 16% de l'épaisseur du derme témoin. Cette augmentation est supérieure à la somme des effets individuels des deux polysaccharides testés (6,2+4,5=10,7) de pratiquement 50%, et ceci suggère que les deux

substances testées potentialisent leurs actions, ou plus simplement qu'elles ont un effet synergique sur l'épaisseur du derme.

Exemple 4

5

Nous avons montré dans l'exemple précédent que l'association des FROP-s et des RROP-s permet une augmentation statistiquement significativement élevée de l'épaisseur du derme. Dans le présent exemple nous avons comparé par morphométrie semi-automatique l'effet sur la densité cellulaire de l'épiderme des FROP-s (Elastinol®) et des RROP-s (Rhamnosoft®) ou du mélange des deux.

MATERIEL ET METHODES

Expérimentation animale

15

20

25

10

Animaux et traitements

10 rats femelles sans poils d'un poids initial de 170 g ont été utilisés. Ils ont été gardés dans des cages individuelles, avec accès libre à l'eau et à de la nourriture industrielle pour rats. Le côté gauche des animaux a été utilisé comme contrôle et traité uniquement avec la préparation de base utilisée comme véhicule. Le côté droit a été traité différemment dans les trois groupes de rats.

Le premier groupe, rats n° 1, 2 et 3: Rhamnosoft 0,25%

Le deuxième groupe, rats n° 4, 5 et 6: Elastinol 0,75%

Le troisième groupe, rats n° 7, 8, 9 et 10: Rhamnosoft 0,25%+Elastinol 0,75%

1 g de ces préparations a été administré localement, 5 jours par semaine pendant 4 semaines. La pénétration de ces préparations a été assurée par étalement et friction pendant approximativement une minute de chaque côté.

30

Collection des échantillons de peau.

WO 2004/091568 PCT/FR2004/000864

12

Après la période d'administration les animaux sont sacrifiés par injection d'une dose létale d'anesthésique au pentobarbital. Afin d'éviter la contraction de la peau après prélèvement, on colle sur la peau des rats des anneaux de plastique de 10 mm de diamètre en utilisant de la colle cyanoacrylate (cyanolithe). La peau est ensuite découpée autour de l'anneau (0.785 cm²) et prélevée. On colle un second anneau sur la surface intérieure de la peau, exactement à l'opposé de l'autre anneau. Ces échantillons de peau circulaires sont ensuite fixés dans une solution de Bouin pendant 24 heures suivi d'un lavage, d'une déshydratation, d'une imprégnation de solvants de la paraffine, puis on pratique l'inclusion dans da la paraffine contenant un polymère synthétique (paraplast). De chaque bloc de paraplast 12 coupes de 5µ ont été préparées avec un microtome Reichert, et montées sur lames. Deux d'entre elles ont été colorées avec de l'hématoxyline-éosine (HE), deux colorants histologiques. De telles coupes à l'HE ont été utilisées pour la mesure de la densité cellulaire de l'épiderme.

Evaluation de la densité cellulaire

5

10

15

20

25

30

Cette évaluation se fait sur les coupes colorées à l'hématoxyline-éosine, observées sur un photo-microscope Zeiss muni d'une caméra vidéo noir et blanc, relié à un microordinateur Nixdorf Power Tower contenant le logiciel d'analyse d'image Visiolab 1000 de Biocom (France). On utilise la fonction d'extraction manuelle des contours, les résultats sont exprimés en pixels (points image). Le rapport d'agrandissement est de 320x. En premier lieu nous avons mesuré la surface explorée, exprimée en pixels. Ensuite nous avons extrait manuellement tous les périmètres de toutes les cellules présentes dans le champ microscopique. Le logiciel a calculé à partir de ces mesures pour chaque champ le nombre de cellules, la surface de chaque cellule et le nombre de pixels contenant une cellule, ainsi que les moyennes de ces valeurs pour chaque échantillon étudié. 10 champs microscopiques sélectionnés de façon aléatoire ont été analysés pour

chaque échantillon de peau. L'évaluation statistique des résultats a été effectuée avec le logiciel StatView et le test t de Student.

Résultats

20

25

Les résultats obtenus, exprimés en pixels, sont donnés dans les Tableaux 3, 4 et 5, un par traitement administré. 4 paramètres sont indiqués dans ces tableaux. Le premier est la surface explorée (en pixels ± l'erreur standard à la moyenne). Le deuxième donne le nombre de cellules observées sur la surface explorée. Le troisième paramètre est la surface, toujours exprimée en pixels, qui contient une cellule, donnant ainsi la possibilité d'exprimer numériquement la densité des cellules de l'échantillon étudié. Finalement, la variation de la surface moyenne des cellules peut indiquer un effet trophique éventuel sur les cellules.

Tableau 2.
 Résultats obtenus sur des rats traités par le Rhamnosoft (N°-s 1, 2 et 3).

	surfaces	n cellules	pixels par	surf. moyenne
	explorées	,	cellule	des cellules
Contrôles	50909±1820	31,7±1,27	1648,07±	415,6±11,65
Rhamnosoft	64279±4609	42,36±2,97	1529±65,23	494,93±20,38
test t	p<0,002	p<0,000	p<0,1+61	p<0,001
			N.S.	

On voit sur le tableau que dans les coupes des peaux traitées avec le Rhamnosoft le nombre des cellules est significativement supérieur au nombre correspondant des témoins. Il en va de même pour la surface moyenne des cellules. Par contre le nombre de pixels contenant une cellule ne diffère pas significativement entre traités et témoins. Ceci signifie, que la cellularité de l'épiderme traité au Rhamnosoft est du même ordre, que celle de l'épiderme de contrôle. Il apparaît par contre un effet trophique significatif sur les cellules dans la peau traitée.

Tableau 3. Résultats exprimés en pixels obtenus pour les rats traités à l'Elastinol (N°-s 4, 5 et6)

	surface	n cellules	pixels par	surf.moyenne
	explorée		cellule	des cellules
Contrôles	50909±1820	31,7±1,27	1648,07±	415,6±11,65
Elastinol	56987±6931	36,00±2,78	1556,02±79,61	468,53±31,8
test t	p<0,227 N.S.	p<0,145 N.S.	p<,360 N.S.	p<0,000

5

10

Les résultats de mesure représentés dans le Tableau 4 ne montrent pas de différences statistiquement significatives entre les témoins et les échantillons traités à l'Elastinol, ni pour la surface explorée, ni pour le nombre de cellules comptées sur la surface explorée, ni pour le nombre de pixels contenant une cellule. Seule la différence de la surface moyenne des cellules est significative: échantillons traités: 468,53 contre témoin: 415,60; p<0,000.

Tableau 4.

15 Résultats exprimés en pixels obtenus pour les rats traités à l'Elastinol+Rhamnosoft (N°-s 7, 8, 9, 10)

	Surface	n cellules	pixels	Surf.moyenne
	explorée		par cellule	des cellules
Contrôles	50909±1820	31,7±1,27	1648,07±45,6	415,6±11,65
Elast+Rhamno	53853±2612	34,44±1,51	1623,80±111,1	497,88±23,53
test t	p<0,387	p<0,236	p<0,810 N.S.	p<0,001
	N.S.	N.S.		

Comme on peut l'observer sur ce Tableau, les différences entre le témoin et les rats traités à l'Elastinol+Rhamnosoft ne sont pas significatives pour

les trois premiers paramètres. Seule la surface moyenne d'une cellule est significativement supérieure pour les échantillons traités par rapport aux témoins.

5 DISCUSSION, CONCLUSION

Considérant que seuls les résultats statistiquement différents des témoins peuvent être retenus, on observe que seul l'étude de la surface moyenne des cellules correspond à ce critère, avec l'application de Rhamnosoft seul et l'application de l'association Rhamnosoft+Elastinol. C'est encore le mélange des deux polysaccharides (RROP-s et FROP-s) qui permet d'obtenir l'augmentation la plus importante de la surface moyenne des cellules, donc l'effet anti-vieillissement de l'épiderme le plus important.

5

15

20

REVENDICATIONS

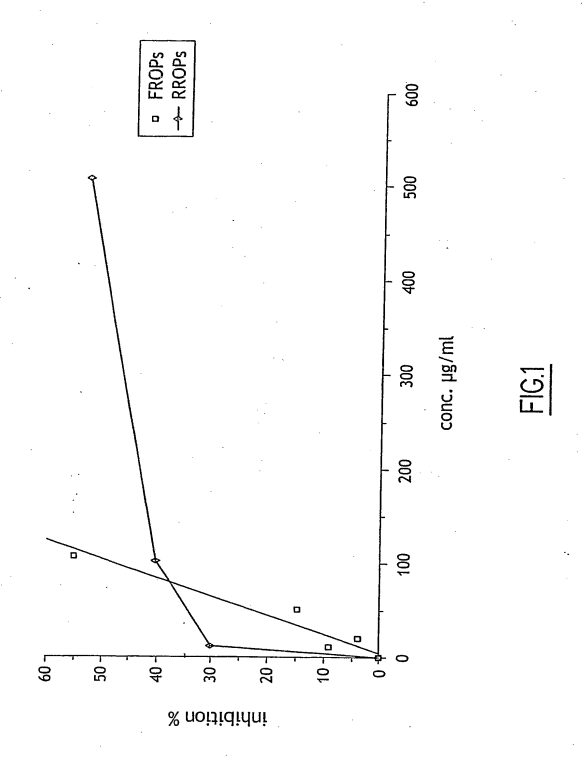
- 1. Composition cosmétique anti-vieillissement de la peau caractérisé en ce qu'elle comprend au moins un composé rhamnosique RROP-s, un composé fucosique FROP-s et un excipient cosmétiquement acceptable.
- Composition cosmétique selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'elle comprend, par rapport au poids total du mélange des polysaccharides 1/10 de composé rhamnosique RROP-s et 9/10 de 10 composé fucosique FROP-s.
 - 3. Composition cosmétique selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'elle comprend, par rapport au poids total du mélange des polysaccharides 1/5 de composé rhamnosique RROP-s et 4/5 de composé fucosique FROP-s.
 - 4 Composition cosmétique selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'elle comprend, par rapport au poids total du mélange des polysaccharides 1/3 de composé rhamnosique RROP-s et 2/3 de composé fucosique FROP-s.
 - 5 Composition cosmétique selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'elle comprend, par rapport au poids total du mélange des polysaccharides 1/2 de composé rhamnosique RROP-s et 1/2 de composé fucosique FROP-s.
 - 6. Composition cosmétique selon la revendication 1 caractérisé en ce qu'elle est adaptée à une application topique, notamment en ce qu'elle se présente sous la forme d'une crème.

25

7. Composition cosmétique selon l'une quelconque des revendications 1 à 6 caractérisée en ce que le mélange d'oligosaccharides est utilisé selon une proportion comprise entre environ 0.1 et 10% en poids, par rapport au poids total de la composition.

5

- 8. Utilisation de la composition cosmétique selon l'une quelconque des revendications 1 à 7 caractérisée en ce qu'elle est destinée à une action anti-vieillissement de la peau.
- 9. Méthode de traitement cosmétique de la peau caractérisé en ce qu'on applique sur la peau une composition cosmétique comprenant au moins un mélange de polysaccharides tel que défini à l'une quelconque des revendications 1 à 7.



2/2

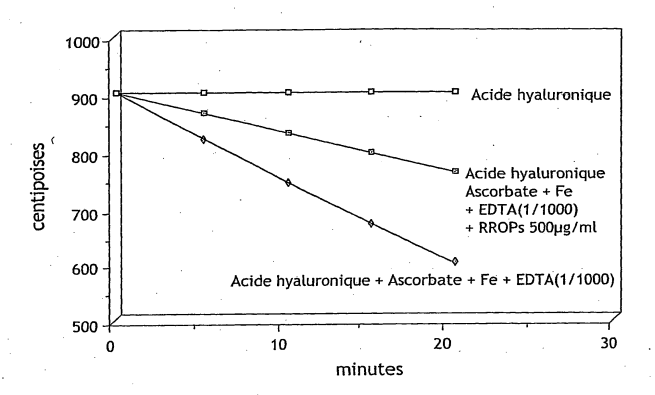
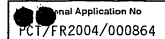


FIG.2



A.	CLA	SSIFIC	OITA	N OF	SUB	JECT	MA	TTER
TF	7	7	461	K7.	/12			

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) $IPC \ 7 \ A61K$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, EMBASE, CHEM ABS Data

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
E	WO 2004/078789 A (LECLERE SOPHIE ; PHILBE JEAN-LUC (FR); SOLABIA SA (FR); LASSALLE LAURE) 16 September 2004 (2004-09-16) claims 1,13,21-25	1,6,7,9
X	DE 197 04 693 A (HENKEL KGAA) 13 August 1998 (1998-08-13) page 2, line 24 - line 27	1-9
X	FR 2 652 742 A (VACHER DOMINIQUE) 12 April 1991 (1991-04-12) abstract; claims 1,2,4,5	1,6,7,9
A	FR 2 821 554 A (JOHNSON & JOHNSON CONSUMER FRA) 6 September 2002 (2002-09-06) page 15; example 4	1,6-9

X Further documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents: A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance E' earlier document but published on or after the international filing date L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	 "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search 22 December 2004	Date of malling of the international search report 30/12/2004
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Authorized officer Couckuyt, P

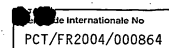


		PCT/FR200	
	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
4	DE 195 03 423 A (BEIERSDORF AG) 8 August 1996 (1996-08-08) page 3, line 7 - line 40		1-9
A .	FR 2 813 789 A (IND E COM DE COSMETICOS NATURA) 15 March 2002 (2002-03-15) cited in the application abstract; claims 1,5; examples		1,6-9
		•	
			·
		•	·
-			
			·
			·
		•	
			·
			l

Information on patent family members

PCT/FR2004/000864

	atent document d in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO	2004078789	Α	16-09-2004	WO	2004078789 A1	16-09-2004
DE	19704693	A	13-08-1998	DE	19704693 A1	13-08-1998
			•	ΑT	. 216218 T	15-05-2002
				CA	2278766 A1	13-08-1998
	•			CN	1246788 T	08-03-2000
		*		DE	59803855 D1	23-05-2002
				WO	9834589 A1	13-08-1998
		, .		EP	0966262 A1	29-12-1999
	•			ES	2175671 T3	16-11-2002
				HU	0001137 A2	28-09-2000
				NO	993799 A	06-08-1999
			•	PL	334853 A1	27-03-2000
	·	· 	·	SK -	106599 A3	18-01-2000
FR	2652742	Α	12-04-1991	FR	2652742 A1	12-04-1991
FR	2821554	A	O6-09-2002	FR	2821554 A1	06-09-2002
DE	19503423	Α	O8-08-1996	DE	19503423 A1	08-08-1996
				WO	9623479 A2	08-08-1996
	•			EΡ	0806935 A2	19-11-1997
				JP	10513165 T	15-12-1998
FR	2813789	Α	15-03-2002	FR	2813789 A1	15-03-2002
			,	WO	0219980 A1	14-03-2002
			•	BR	0100957 A	28-05-2002
				CA	2424830 A1	14-03-2002
				ΕP	1318784 A1	18-06-2003
				US	2004136938 A1	15-07-2004



A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 A61K7/48

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consullée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 A61K

CIB / ACIN

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

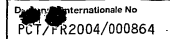
Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, EMBASE, CHEM ABS Data

	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		no des revendinations : 1-4-5
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication d	es passages perinents	no. des revendications visées
E	WO 2004/078789 A (LECLERE SOPHIE; JEAN-LUC (FR); SOLABIA SA (FR); LA LAURE) 16 septembre 2004 (2004-09-revendications 1,13,21-25	SSALLE	1,6,7,9
X	DE 197 04 693 A (HENKEL KGAA) 13 août 1998 (1998-08-13) page 2, ligne 24 - ligne 27		1-9
X	FR 2 652 742 A (VACHER DOMINIQUE) 12 avril 1991 (1991-04-12) abrégé; revendications 1,2,4,5		1,6,7,9
Α	FR 2 821 554 A (JOHNSON & JOHNSON FRA) 6 septembre 2002 (2002-09-06) page 15; exemple 4		1,6-9
· · ·	-/		
	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de br	evers sont indiques en annexe
A docume	s speciales de documents cités: "T ent définissant l'état général de la technique, non léré comme particulierement pertinent	 document ultérieur publié après la dat date de priorité et n'appartenenant p technique pertinent, mais cité pour c ou la théorie constituant la base de l 	as à l'état de la comprendre le principe
ou aprile docume priorité autre é *O* docume une ex *P* docume	es celle date ent pouvant jeter un doute sur une revendication de è ou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à kposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais	document particulièrement pertinent; ètre considérée comme nouvelle ou inventive par rapport au document c document particulièrement pertinent, ne peut être considérée comme imp lorsque le document est associé à u documents de même nature, cette c pour une personne du métier document qui fait partie de la même for the considérée source sur document qui fait partie de la même for de la	l'inven tion revendiquée ne peut comme impliquant une activité onsidéré isolément l'inven tion revendiquée liquant une activité inventive n ou plusieurs autres ombinaison étant évidente
Date à laqu	elle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport	de recherche internationale
2	2 décembre 2004	30/12/2004	
Nom et adre	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Fonctionnaire autorisé Couckuyt, P	

ande Internationale No
PCT/FR2004/000864

	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages	pertinents	no. des revendications visées
-alcyone	- Commission Geo decamping ones, area, is eas contain, i mideation des passages		,
A	DE 195 03 423 A (BEIERSDORF AG) 8 août 1996 (1996-08-08) page 3, ligne 7 - ligne 40		1-9
A	FR 2 813 789 A (IND E COM DE COSMETICOS NATURA) 15 mars 2002 (2002-03-15) cité dans la demande abrégé; revendications 1,5; exemples		1,6-9
			·
{	·		
Ì			:
			·
			•
			·
		,	
		÷	
			·
			·
·			
			· .
	·		
		*	

Renseignements relatirs aux memores de tamilles de prevets



Document brev au rapport de rec		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 200407	8789 A	16-09-2004	WO	2004078789 A1	16-09-2004
DE 197046	93 A	13-08-1998	DE AT CA CN DE	19704693 A1 216218 T 2278766 A1 1246788 T 59803855 D1	13-08-1998 15-05-2002 13-08-1998 08-03-2000 23-05-2002
	·		WO EP ES HU NO PL	9834589 A1 0966262 A1 2175671 T3 0001137 A2 993799 A 334853 A1	13-08-1998 29-12-1999 16-11-2002 28-09-2000 06-08-1999 27-03-2000
			SK	106599 A3	18-01-2000
FR 265274	2 A	12-04-1991	FR	2652742 A1	12-04-1991
FR 282155	4 A	06-09-2002	FR	2821554 A1	06-09-2002
DE 195034	23 A	08-08-1996	DE WO EP JP	19503423 A1 9623479 A2 0806935 A2 10513165 T	08-08-1996 08-08-1996 19-11-1997 15-12-1998
FR 281378	9 A	15-03-2002	FR WO BR CA EP US	2813789 A1 0219980 A1 0100957 A 2424830 A1 1318784 A1 2004136938 A1	15-03-2002 14-03-2002 28-05-2002 14-03-2002 18-06-2003 15-07-2004



A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K7/48

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7-861 K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, EMBASE, CHEM ABS Data

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
E	WO 2004/078789 A (LECLERE SOPHIE; PHILBE JEAN-LUC (FR); SOLABIA SA (FR); LASSALLE LAURE) 16 September 2004 (2004-09-16) claims 1,13,21-25	1,6,7,9
Х	DE 197 04 693 A (HENKEL KGAA) 13 August 1998 (1998-08-13) page 2, line 24 - line 27	1-9
X .	FR 2 652 742 A (VACHER DOMINIQUE) 12 April 1991 (1991-04-12) abstract; claims 1,2,4,5	1,6,7,9
A	FR 2 821 554 A (JOHNSON & JOHNSON CONSUMER FRA) 6 September 2002 (2002-09-06) page 15; example 4	1,6-9
	-/	

χ Further documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed in annex.
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed 	 'T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention 'X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone 'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. '&' document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search 22 December 2004	Date of mailing of the international search report $30/12/2004$
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Couckuyt, P

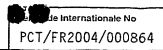
PCT/FR2004/000864

	R2004/000864
	Relevant to claim No.
Spyrophate, or the relevant passages	TOOS and TO GIGHTI NO.
DE 195 03 423 A (BEIERSDORF AG) 8 August 1996 (1996-08-08) page 3, line 7 - line 40	1-9
FR 2 813 789 A (IND E COM DE COSMETICOS NATURA) 15 March 2002 (2002-03-15) cited in the application abstract; claims 1,5; examples	1,6-9
	·
	DE 195 03 423 A (BEIERSDORF AG) 8 August 1996 (1996-08-08) page 3, line 7 - line 40 FR 2 813 789 A (IND E COM DE COSMETICOS NATURA) 15 March 2002 (2002-03-15) cited in the application

Information on patent family members

PCT/FR2004/000864

				10171112001700004			
	Patent document ed in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
WC	2004078789	A	16-09-2004	WO	2004078789	A1	16-09-2004
DE	19704693	Α	13-08-1998	DE	19704693	 A1	13-08-1998
				ΑT	. 216218		15-05-2002
				CA	2278766 /		13-08-1998
				CN	1246788 1		08-03-2000
				DΕ	59803855 [23-05-2002
				WO	9834589 <i>f</i>		13-08-1998
				EP	0966262 <i>F</i>		29-12-1999
				ES	2175671 7		16-11-2002
				HU	0001137 A		28-09-2000
				NO	993799 A		06-08-1999
				PL	334853 A		27-03-2000
				SK	106599 A	\3 - -	18-01-2000
FR	2652742	Α	12-04-1991	FR	2652742 A	1	12-04-1991
FR	2821554	Α	O6-09-2002	FR	2821554 A	1	06-09-2002
DE	19503423	Α	O8-08-1996	DE	19503423 A	1	08-08-1996
				WO	9623479 A	.2	08-08-1996
			•	ΕP	0806935 A		19-11-1997
				JP	10513165 T		15-12-1998
FR	2813789	Α	15-03-2002	FR	2813789 A	 1	15-03-2002
				WO	0219980 A		14-03-2002
				BR	0100957 A		28-05-2002
				CA	2424830 A		14-03-2002
				EP	1318784 A		18-06-2003
				US	2004136938 A	1	15-07-2004



A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 A61K7/48

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, EMBASE, CHEM ABS Data

C. DOCUME	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
E	WO 2004/078789 A (LECLERE SOPHIE; PHILBE JEAN-LUC (FR); SOLABIA SA (FR); LASSALLE LAURE) 16 septembre 2004 (2004-09-16) revendications 1,13,21-25	1,6,7,9
X	DE 197 04 693 A (HENKEL KGAA) 13 août 1998 (1998-08-13) page 2, ligne 24 - ligne 27	1-9
X	FR 2 652 742 A (VACHER DOMINIQUE) 12 avril 1991 (1991-04-12) abrégé; revendications 1,2,4,5	1,6,7,9
A	FR 2 821 554 A (JOHNSON & JOHNSON CONSUMER FRA) 6 septembre 2002 (2002-09-06) page 15; exemple 4	1,6-9
	a suite du cadre C pour la fin de la liste des documents X Les documents de familles	s de brevets sont indiqués en annexe

A document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulierement pertinent	T' document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention	
 L. document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) *O* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens *P* document publié avant la date de dépôt international, mais 	document particulièrement peninent; l'invent tion revendiquée ne pre detre considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activit inventive par rapport au document considéré isolèment une unée) une vée) ie, à document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente	
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 22 décembre 2004	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 30/12/2004	
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé Couckuyt, P	

PCT/FR2004/000864

C (suita) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	004/000864
_	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	DE 195 O3 423 A (BEIERSDORF AG) 8 août 1996 (1996-08-08) page 3, ligne 7 - ligne 40	1-9
A	FR 2 813 789 A (IND E COM DE COSMETICOS NATURA) 15 mars 2002 (2002-03-15) cité dans la demande abrégé; revendications 1,5; exemples	1,6-9

Renseignements relatifs aux memores de familles de prevets

PCT/FR2004/000864

Document brevet cité au rapport de recherche	•	Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 2004078789	А	16-09-2004	WO	2004078789 A1	16-09-2004
DE 19704693	A	13-08-1998	DE AT CA CN DE WO EP ES HU NO PL SK	19704693 A1 216218 T 2278766 A1 1246788 T 59803855 D1 9834589 A1 0966262 A1 2175671 T3 0001137 A2 993799 A 334853 A1 106599 A3	13-08-1998 15-05-2002 13-08-1998 08-03-2000 23-05-2002 13-08-1998 29-12-1999 16-11-2002 28-09-2000 06-08-1999 27-03-2000 18-01-2000
FR 2652742	Α	12-04-1991	FR	2652742 A1	12-04-1991
FR 2821554	Α	06-09-2002	FR	2821554 A1	06-09-2002
DE 19503423	А	08-08-1996	DE WO EP JP	19503423 A1 9623479 A2 0806935 A2 10513165 T	08-08-1996 08-08-1996 19-11-1997 15-12-1998
FR 2813789	A	15-03-2002	FR WO BR CA EP US	2813789 A1 0219980 A1 0100957 A 2424830 A1 1318784 A1 2004136938 A1	15-03-2002 14-03-2002 28-05-2002 14-03-2002 18-06-2003 15-07-2004